(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-356854 (P2000-356854A)

(43)公開日 平成12年12月26日(2000.12.26)

						(10) 2401	<u> </u>	M15 15/15	011 (1000	. 12. 20,
(51) Int.Cl.'		識別記号		FI				テーマコード(参考)		
G03F	7/11	503		G 0	3 F	7/11		503	2H0	2 5
.C 0 8 K	5/541	•		C 0	8 L	83/04			4 J 0	0 2
C08L	83/04					83/14			5 F 0	4 6
	83/14			G 0	3 F	7/075		501		
G03F	7/075	501						5 1 1		
			審査請求	未請求	請	R項の数 6	OL	(全 12 頁)	最終	頁に続く
(21)出願番号		特願平11-163215	(71)	出願.	人 000004	178				
						ジェイ	エスア・	ール株式会社	£	
(22)出願日		平成11年6月10日(1999.6.1			東京都	中央区	築地2丁目1	1番24号		
				(72)	発明	者 杉田	光			
(31)優先權主張番号		特願平11-103689				東京都	中央区	築地二丁目1	1番24号	ジェイ
(32)優先日		平成11年4月12日(1999.4.12)				エスア	ール株	式会社内	•	
(33)優先権主張国		日本 (JP)		(72)発明者		者 深深摩	明夫			
						東京都	中央区	棄地二丁目1	1番24号	ジェイ
						エスア	ール株	式会社内		
				(72)	発明	者 山田	欣司			
		•				東京都	中央区	築地二丁目1	1番24号	ジェイ
						エスア	ール株	式会社内		
										-
]					最終	頁に続く

(54) 【発明の名称】 レジスト下層膜用組成物

(57)【要約】

【課題】 レジストと反射防止膜の間に設け、レジストとの密着性と耐レジスト現像液性を兼ね揃え、更にはレジスト除去時の酸素アッシングに対して耐性の有るレジスト下層用組成物を得る。

【解決手段】 (A)(A-1)下記一般式(1)で表*

 $(R^3, R^4, R^3$ および R^3 は、同一でも異なっていてもよく、それぞれ1価の有機基を示し、BもよびCは、同一でも異なっていてもよく、 B^3 は酸素原子またはB(B1)。B2 を示し、B3 はB3 を示し、B4 はB4 を示し、B5 というなる群より選ば

* される化合物

 $R^1_a S i (OR^1)_{4-a} \cdots \cdots (1)$

(R'は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示し、R'は1価の有機基を示し、aは $0\sim2$ の整数を表す。) および (A-2) 下記一般式 (2) で表される化合物

 $R^{3}_{b}(R^{4}O)_{3-b}Si - (R^{7})_{4}-Si(OR^{5})_{3-c}R^{6}_{c} \cdots \cdots (2)$

れる少なくとも1種の化合物の加水分解物および縮合物 もしくはいずれか一方ならびに(B)紫外光照射および /または加熱により酸を発生する化合物を含有すること を特徴とするレジスト下層膜用組成物。

【特許請求の範囲】

(A) (A-1)下記一般式(1)で表 【請求項1】 される化合物

R', S i (OR'),... $\cdots \cdots (1)$ *

 $R^{3}_{b}(R^{4}O)_{3-b}Si - (R^{7})_{4}-Si(OR^{5})_{3-c}R^{6}_{c} \cdots (2)$

(R'、R'、R'およびR'は、同一でも異なっていても よく、それぞれ1価の有機基を示し、bおよびcは、同 一でも異なっていてもよく、0~2の数を示し、R'は 酸素原子または-(CH,)。-を示し、dは0または1 を示し、nは1~6の数を示す。) からなる群より選ば 10 れる少なくとも1種の化合物の加水分解物および縮合物 もしくはいずれか一方ならびに(B)紫外光照射および /または加熱により酸を発生する化合物を含有すること を特徴とするレジスト下層膜用組成物。

(A)成分が下記一般式(3)で表さ れる化合物の加水分解物およびその縮合物もしくはいず れか一方であることを特徴とする請求項1記載のレジス ト下層膜用組成物。

(3)

Si (OR').

(R'は1価の有機基を示す。).

(A)成分が下記一般式(3)で表さ 【請求項3】 れる化合物および下記一般式(4)で表される化合物か らなるシラン化合物の加水分解物およびその縮合物もし くはいずれか一方であることを特徴とする請求項1記載 のレジスト下層膜用組成物。

Si(OR²).

(R'は、1価の有機基を示す。)

 $R_{n}^{1}Si(OR^{2})_{4-n}$ (4)

(R'およびR'は、同一でも異なっていても良く、それ ぞれ1価の有機基を示し、nは1~3の整数を示す。) (A)成分(完全加水分解縮合物換 算)100重量部に対して、(B)成分の含有量が1~ 30重量部であることを特徴とする請求項1記載のレジ スト下層膜用組成物。

組成物中に含有されるアルコールの含 【請求項5】 有量が5重量%未満であることを特徴とする請求項1記 載のレジスト下層膜用組成物。

【請求項6】 下記一般式(3)で表される化合物の 加水分解縮合物と下記一般式(4)で表される化合物の 加水分解縮合物とを混合することを特徴とする請求項3 40 記載のレジスト下層膜用組成物の製造方法。

Si (OR').

(R'は、1 価の有機基を示す。)

R', Si (OR') 4-4 (4)

(R'およびR'は、同一でも異なっていても良く、それ ぞれ1価の有機基を示し、nは1~3の整数を示す。) 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はレジスト下層膜用組

*(R'は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示 し、R'は1価の有機基を示し、aは0~2の整数を表 す。) および (A-2) 下記一般式 (2) で表される化

合物

性に優れ、レジストとの密着性に優れ、レジストを露光 した後に使用する現像液に対する耐性に優れ、かつレジ ストの酸素アッシング時の膜減りの少ないレジスト下層 膜用組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】半導体用素子等のバターン形成には、リ ソグラフィー技術、レジスト現像プロセス、並びにレジ スト現像後のパターン転写により、有機材料や無機材料 の微細加工が行われている。しかしながら、半導体素子 等の高集積化が進むとともに、露光工程でパターンを正 確にレジストに転写することが困難となり、被基板加工 工程で加工寸法に狂いが生ずることがある。そこで、加 工寸法が狂う原因である定在波の影響を軽減する反射防 止膜が、微細加工プロセスで必須となる。とのような反 20 射防止膜として、レジストと基板との間に形成する下層 反射防止膜が挙げられる。

【0003】一方、シリコン酸化膜などの基板を加工す る際、レジストパターンをマスクとするが、微細化とと もにレジスト膜厚も薄膜化するためにレジストのマスク 性が不足し、ダメージを与えずに酸化膜を加工すること が困難となる。そこで、レジストパターンをまず酸化膜 加工用下層膜に転写したのち、該膜をマスクとして酸化 膜をドライエッチ加工するプロセスがとられる。酸化膜 加工用下層膜とは、下層反射防止膜を兼ねるものや、反 射防止膜の下層に形成される膜を指す。このプロセスで は、レジストと酸化膜加工用下層膜のエッチング速度が 近いため、レジストと該下層膜との間に、該下層膜を加 工できるマスクを形成する必要がある。つまり、酸化膜 上に、酸化膜加工用下層膜-下層膜加工用マスクーレジ ストの多層膜が構成されることになる。

【0004】下層膜加工用マスクに要求される特性とし て、裾引きなどのないレジストパターンが形成できると と、レジストとの密着性に優れること、酸化膜加工用下 層膜を加工する際に十分なマスク性があることが挙げら れるが、すべての要求を満たす材料は見あたらない。

【0005】本発明は、上記問題点を解決するため、レ ジストの下層に設けることにより、レジストはがれがな くパターンの再現性を向上させ、アルカリおよびレジス ト除去時の酸素アッシングに対して耐性の有るレジスト 下層用組成物を提供することを目的とする。

【0006】本発明は、(A) (A-1)下記一般式 (1)で表される化合物

. (1) R^{1} S i (OR^{2}) .

(R1は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示 成物に関し、さらに詳しくは、レシストパターンの再現 50 し、R'は1価の有機基を示し、aは0~2の整数を表

す。) および (A-2) 下記一般式 (2) で表される化* * 合物

 $R^{3}_{b}(R^{4}O)_{3-b}Si-(R^{7})_{3}-Si(OR^{5})_{3-c}R^{6}_{c}$ · · · · · (2)

(R'、R'、R'もよびR'は、同一でも異なっていてもよく、それぞれ1価の有機基を示し、bおよびcは、同一でも異なっていてもよく、0~2の数を示し、R'は酸素原子または-(CH₂)。-を示し、dは0または1を示し、nは1~6の数を示す。)からなる群より選ばれる少なくとも1種の化合物(以下、「化合物(1)」という)の加水分解物および縮合物もしくはいずれか一方ならびに(B)紫外光照射および/または加熱により 10酸を発生する化合物(以下酸発生剤ともいう)を含有することを特徴とするレジスト下層膜用組成物に関するものである。

【0007】(A)成分

(A-1)成分

上記一般式(1)において、R¹およびR¹の1価の有機基としては、アルキル基、アリール基、アリル基、グリシシル基などを挙げることができる。また、一般式(1)において、R¹は1価の有機基、特にアルキル基またはフェニル基であることが好ましい。ここで、アル 20キル基としては、メチル基、エチル基、プロビル基、ブチル基などが挙げられ、好ましくは炭素数1~5であり、これらのアルキル基は鎖状でも、分岐していてもよく、さらに水素原子がフッ素原子などに置換されていてもよい。一般式(1)において、アリール基としては、フェニル基、ナフチル基、メチルフェニル基、エチルフェニル基、クロロフェニル基、ブロモフェニル基、フルオロフェニル基などを挙げることができる。

【0008】一般式(1)で表される化合物の具体例と しては、トリメトキシシラン、トリエトキシシラン、ト リーnープロポキシシラン、トリーisoープロポキシ シラン、トリーnープトキシシラン、トリーsecープ トキシシラン、トリーtert‐ブトキシシラン、トリ フェノキシシラン、フルオロトリメトキシシラン、フル オロトリエトキシシラン、フルオロトリーnープロポキ シシラン、フルオロトリーiso-プロポキシシラン、 フルオロトリーn-プトキシシラン、フルオロトリーs ecープトキシシラン、フルオロトリーtertープト キシシラン、フルオロトリフェノキシシラン、テトラメ トキシシラン、テトラエトキシシラン、テトラーn - プ 40 ロポキシシラン、テトラーisoープロポキシシラン、 テトラーnープトキシラン、テトラーsecーブトキシ シラン、テトラーtert-ブトキシシラン、テトラフ ェノキシシランなど;メチルトリメトキシシラン、メチ ルトリエトキシシラン、メチルトリーn-プロポキシシ ラン、メチルトリーiso-プロポキシシラン、メチル: トリーn-ブトキシシラン、メチルトリーsec-ブト キシシラン、メチルトリーtert~ブトキシシラン、 メチルトリフェノキシシラン、エチルトリメトキシシラ ン、エチルトリエトキシシラン、エチルトリーn-プロ 50 ン、ァーアミノプロピルトリエトキシシラン、ァーグリ

ポキシシラン、エチルトリーiso-プロポキシシラ ン、エチルトリーn-プトキシシラン、エチルトリーs ecープトキシシラン、エチルトリーtertープトキ シシラン、エチルトリフェノキシシラン、ピニルトリメ トキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、ビニルトリ -n-プロポキシシラン、ビニルトリーiso-プロポ キシシラン、ビニルトリーn-ブトキシシラン、ビニル トリーsecープトキシシラン、ビニルトリーtert -ブトキシシラン、ビニルトリフェノキシシラン、n-プロピルトリメトキシシラン、n-プロピルトリエトキ シシラン、n-プロピルトリ-n-プロポキシシラン、 n-プロピルトリーiso-プロポキシシラン、n-プ ロピルトリーnープトキシシラン、nープロピルトリー sec-プトキシシラン、n-プロピルトリーtert - ブトキシシラン、n - プロピルトリフェノキシシラ ン、i-プロピルトリメトキシシラン、i-プロピルト リエトキシシラン、iープロピルトリーnープロポキシ シラン、i-プロピルトリーiso-プロポキシシラ ン、i-プロピルトリーn-ブトキシシラン、i-プロ ピルトリーsec-ブトキシシラン、i-プロピルトリ -tert-プトキシシラン、i-プロピルトリフェノ キシシラン、n-ブチルトリメトキシシラン、n-ブチ ルトリエトキシシラン、n-ブチルトリーn-プロポキ シシラン、nープチルトリーiso-プロポキシシラ ン、n-ブチルトリ-n-ブトキシシラン、n-ブチル トリーsecープトキシシラン、nーブチルトリーte rtープトキシシラン、nープチルトリフェノキシシラ ン、sec‐ブチルトリメトキシシラン、sec‐ブチ ルーiートリエトキシシラン、secープチルートリー n-プロポキシシラン、sec-ブチルートリーiso -プロポキシシラン、sec-プチル-トリ-n-プト キシシラン、sec-ブチル-トリ-sec-ブトキシ シラン、sec-ブチルートリーtert-ブトキシシ ラン、sec‐ブチル‐トリフェノキシシラン、t‐ブ チルトリメトキシシラン、t-ブチルトリエトキシシラ ン、t-ブチルトリ-n-プロポキシシラン、t-ブチ ルトリーiso-プロポキシシラン、t-ブチルトリー n-プトキシシラン、t-ブチルトリーsec-ブトキ シシラン、t-ブチルトリーtert-ブトキシシラ ン、t-ブチルトリフェノキシシラン、フェニルトリメ トキシシラン、フェニルトリエトキシシラン、フェニル トリーnープロポキシシラン、フェニルトリーisoー プロポキシシラン、フェニルトリーn-ブトキシシラ ン、フェニルトリーSec-プトキシシラン、フェニル トリーtert‐ブトキシシラン、フェニルトリフェノ キシシラン、ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエ トキシシラン、 ァーアミノプロピルトリメトキシシラ

シドキシプロピルトリメトキシシラン、アーグリシドキ シプロピルトリエトキシシラン、ャートリフロロプロピ ルトリメトキシシラン、ャートリフロロプロピルトリエ トキシシランなど;ジメチルジメトキシシラン、ジメチ ルジエトキシシラン、ジメチルージーnープロポキシシ ラン、ジメチルージーisoープロポキシシラン、ジメ チルージー n ープトキシシラン、ジメチルージー s e c ープトキシシラン、ジメチルージーtertープトキシ シラン、ジメチルジフェノキシシラン、ジエチルジメト キシシラン、ジエチルジエトキシシラン、ジエチルージ 10 -n-プロポキシシラン、ジエチルージーiso-プロ ポキシシラン、ジエチルージーnープトキシシラン、ジ エチルージーSecーブトキシシラン、ジエチルージー tertープトキシシラン、ジエチルジフェノキシシラ ン、ジーnープロピルジメトキシシラン、ジーnープロ ピルジエトキシシラン、ジ-n-プロピル-ジ-n-プ ロポキシシラン、ジーn-プロピルージーiso-プロ ポキシシラン、ジ-n-プロピル-ジ-n-ブトキシシ ラン、ジーn-プロビル-ジーsec-ブトキシシラ ン、ジーn-プロピル-ジ-tert-ブトキシシラ ン、ジーnープロピルージーフェノキシシラン、ジーi so-プロビルジメトキシシラン、ジーiso-プロビ ルジエトキシシラン、ジーiso-プロピルージーn-プロポキシシラン、ジーiso-プロピルージーiso -プロポキシシラン、ジーiso-プロピルージ-n-プトキシシラン、ジーiso-プロピルージーsec-ブトキシシラン、ジーiso-プロピルージーtert ープトキシシラン、ジーiso-プロピルージーフェノ キシシラン、ジーn-プチルジメトキシシラン、ジーn -ブチルジエトキシシラン、ジ-n-ブチル-ジ-n-プロポキシシラン、ジーnーブチルージーisoープロ ポキシシラン、ジーn-ブチル-ジ-n-ブトキシシラ ン、ジーnープチルージーsecープトキシシラン、ジ -n-ブチルージーtert-ブトキシシラン、ジーn -ブチル-ジーフェノキシシラン、ジ-sec-ブチル ジメトキシシラン、ジーsecーブチルジエトキシシラ ン、ジーsec-ブチルージーn-プロポキシシラン、 ジーsec‐ブチルージーiso‐プロポキシシラン、 ジーsecーブチルージーnープトキシシラン、ジーs ecープチルージーsecープトキシシラン、ジーse c-ブチルージーtert-ブトキシシラン、ジーs.e c-ブチルージーフェノキシシラン、ジーtertーブ チルジメトキシシラン、ジーtert-ブチルジエトキ シシラン、ジーtert‐ブチル‐ジ‐n‐プロポキシ シラン、ジーtert-ブチルージーiso-プロポキ シシラン、ジーtert-ブチルージーn-ブトキシシ ラン、ジーtert-ブチルージーsec-ブトキシシ ラン、ジーtert-ブチル-ジーtert-ブトキシ シラン、ジーtert-ブチル-ジ-フェノキシシラ

トキシシラン、ジフェニルージーnープロポキシシラ ン、ジフェニルージーiso-プロポキシシラン、ジフ ェニルージーnープトキシシラン、ジフェニルージーs ecープトキシシラン、ジフェニルージーtertーブ トキシシラン、ジフェニルジフェノキシシラン、ジビニ ルトリメトキシシラン、アーアミノプロピルトリメトキ シシラン、アーアミノプロピルトリエトキシシラン、ア - グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、γ - グリ シドキシプロピルトリエトキシシラン、ャートリフロロ プロピルトリメトキシシラン、アートリフロロプロピル トリエトキシシランなど;を挙げることができる。(A -1)成分のうち、好ましくは、テトラメトキシシラ ン、テトラエトキシシラン、テトラーn-プロポキシシ ラン、テトラーiso-プロポキシシラン、テトラフェ ノキシシラン、メチルトリメトキシシラン、メチルトリ エトキシシラン、メチルトリーnープロポキシシラン、 メチルトリーiso-プロポキシシラン、エチルトリメ トキシシラン、エチルトリエトキシシラン、ビニルトリ メトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、フェニル 20 トリメトキシシラン、フェニルトリエトキシシラン、ジ メチルジメトキシシラン、ジメチルジエトキシシラン、 ジェチルジメトキシシラン、ジェチルジェトキシシラ ン、ジフェニルジメトキシシラン、ジフェニルジエトキ シシラン、トリメチルモノメトキシシラン、トリメチル モノエトキシシラン、トリエチルモノメトキシシラン、 トリエチルモノエトキシシラン、トリフェニルモノメト キシシラン、トリフェニルモノエトキシシランなどを挙 げることができる。これらは、1種あるいは2種以上を 同時に使用してもよい。

【0009】(A-2)成分

上記一般式(2)において、1価の有機基としては、先 の一般式(1)と同様な有機基を挙げることができる。 一般式(2)のうち、R'が酸素原子の化合物として は、ヘキサメトキシジシロキサン、ヘキサエトキシジシ ロキサン、ヘキサフェノキシジシロキサン、1,1, 1,3,3-ペンタメトキシ-3-メチルジシロキサ ン、1、1、1、3、3-ベンタエトキシ-3-メチル ジシロキサン、1, 1, 1, 3, 3-ペンタメトキシー 3-フェニルジシロキサン、1, 1, 1, 3, 3-ペン タエトキシー3ーフェニルジシロキサン、1,1,3, 3-テトラメトキシー1、3-ジメチルジシロキサン、 1, 1, 3, 3-テトラエトキシ-1, 3-ジメチルジ シロキサン、1, 1, 3, 3-テトラメトキシ-1, 3 -ジフェニルジシロキサン、1,1,3,3-テトラエ トキシー1、3ージフェニルジシロキサン、1、1、3 ートリメトキシー1、3、3ートリメチルジシロキサ ン、1, 1, 3-トリエトキシ-1, 3, 3-トリメチ ルジシロキサン、1, 1, 3-トリメトキシ-1, 3,3-トリフェニルジシロキサン、1、1、3-トリエト ン、ジフェニルジメトキシシラン、ジフェニルージーエ 50 キシー1,3,3ートリフェニルジシロキサン、1,3

-ジメトキシ-1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキ サン、1,3-ジエトキシ-1,1,3,3-テトラメ チルジシロキサン、1,3-ジメトキシ-1,1,3, 3-テトラフェニルジシロキサン、1,3-ジエトキシ -1、1、3、3-テトラフェニルジシロキサンなどを 挙げることができる。これらのうち、ヘキサメトキシジ シロキサン、ヘキサエトキシジシロキサン、1,1, 3, 3-テトラメトキシー1, 3-ジメチルジシロキサ ン、1, 1, 3, 3-テトラエトキシ-1, 3-ジメチルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラメトキシー 1, 3-ジフェニルジシロキサン、1, 3-ジメトキシ -1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキサン、1, 3 -ジエトキシー1、1、3、3ーテトラメチルジシロキ サン、1、3-ジメトキシ-1、1、3、3-テトラフ ェニルジシロキサン、1,3-ジエトキシ-1,1, 3, 3-テトラフェニルジシロキサンなどを、好ましい 例として挙げるととができる。一般式(2)においてd が0の化合物としては、ヘキサメトキシジシラン、ヘキ サエトキシジシラン、ヘキサフェニキシジシラン、1, 1, 1, 2, 2-ペンタメトキシ-2-メチルジシラ ン、1、1、1、2、2-ペンタエトキシー2-メチル ジシラン、1, 1, 1, 2, 2-ペンタメトキシー2-フェニルジシラン、1, 1, 1, 2, 2-ペンタエトキ シー2-フェニルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラメ トキシー1, 2-ジメチルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラエトキシー1, 2-ジメチルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラメトキシー1, 2-ジフェニルジシラ (2, 1, 1, 2, 2-f)ニルジシラン、1, 1, 2-トリメトキシ-1, 2, 2-トリメチルジシラン、1, 1, 2-トリエトキシー 1, 2, 2-トリメチルジシラン、1, 1, 2-トリメ トキシー1, 2, 2-トリフェニルジシラン、1, 1, 2-トリエトキシ-1, 2, 2-トリフェニルジシラ ン、1, 2-ジメトキシ-1, 1, 2, 2-テトラメチルジシラン、1,2-ジェトキシ-1,1,2,2-テ トラメチルジシラン、1,2-ジメトキシ-1,1, 2, 2-テトラフェニルジシラン、1, 2-ジェトキシ -1, 1, 2, 2-テトラフェニルジシランなどを、-般式(2)においてR'が-(CH,) -の化合物とし ては、ビス(ヘキサメトキシシリル)メタン、ビス(ヘ 40 キサエトキシシリル) メタン、ピス (ヘキサフェノキシ シリル) メタン、ビス (ジメトキシメチルシリル) メタ ン、ビス(ジエトキシメチルシリル)メタン、ビス(ジ メトキシフェニルシリル) メタン、ピス (ジエトキシフ ェニルシリル) メタン、ビス (メトキシジメチルシリ ル) メタン、ビス (エトキシジメチルシリル) メタン、 ビス (メトキシジフェニルシリル) メタン、ピス (エト キシジフェニルシリル) メタン、ピス (ヘキサメトキシ シリル) エタン、ビス (ヘキサエトキシシリル) エタ

メトキシメチルシリル) エタン、ビス (ジエトキシメチ ルシリル)エタン、ビス(ジメトキシフェニルシリル) エタン、ビス (ジエトキシフェニルシリル) エタン、ビ ス (メトキシジメチルシリル) エタン、ビス (エトキシ ジメチルシリル) エタン、ビス (メトキシジフェニルシ リル) エタン、ビス (エトキシジフェニルシリル) エタ ン、1,3-ビス(ヘキサメトキシシリル)プロパン、 1, 3-ビス(ヘキサエトキシシリル)プロパン、1, 3-ビス(ヘキサフェノキシシリル)プロバン、1,3 ービス (ジメトキシメチルシリル) プロパン、1、3-ビス (ジエトキシメチルシリル) プロパン、1,3-ビ ス(ジメトキシフェニルシリル)プロパン、1,3-ビ ス(ジエトキシフェニルシリル)プロパン、1.3-ビ ス (メトキシジメチルシリル) プロパン、1、3-ビス (エトキシジメチルシリル) プロパン、1, 3-ビス (メトキシジフェニルシリル) プロパン、1,3-ビス (エトキシジフェニルシリル) プロパンなどを挙げると とができる。これらのうち、ヘキサメトキシジシラン、 ヘキサエトキシジシラン、ヘキサフェニキシジシラン、 20 1, 1, 2, 2ーテトラメトキシー1, 2ージメチルジ シラン、1, 1, 2, 2-テトラエトキシー1, 2-ジ メチルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラメトキシー 1, 2-ジフェニルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラ エトキシー1, 2ージフェニルジシラン、1, 2ージメ トキシー1, 1, 2, 2-テトラメチルジシラン、1, 2-ジェトキシ-1, 1, 2, 2-テトラメチルジシラ ン、1, 2-ジメトキシ-1, 1, 2, 2-テトラフェニルジシラン、1, 2-ジエトキシ-1, 1, 2, 2-テトラフェニルジシラン、ビス (ヘキサメトキシシリ 30 ル) メタン、ビス(ヘキサエトキシシリル) メタン、ビ ス(ジメトキシメチルシリル)メタン、ビス(ジェトキ シメチルシリル) メタン、ビス (ジメトキシフェニルシ リル) メタン、ビス (ジエトキシフェニルシリル) メタ ン、ビス(メトキシジメチルシリル)メタン、ビス(エ トキシジメチルシリル) メタン、ビス (メトキシジフェ ニルシリル) メタン、ピス (エトキシジフェニルシリ ル)メタンを、好ましい例として挙げることができる。 本発明において、(A)成分としては、上記(A-1) 成分および(A-2)成分、もしくはいずれか一方を用 い、(A-1)成分および(A-2)成分はそれぞれ2 種以上用いることもできる。

【0010】本発明において、(A)成分が下記のまた は②であること、特に②である場合がレジストに対する 密着性がより良好である点で特に好ましい。
●下記一般 式(3)で表される化合物の加水分解物およびその縮合 物もしくはいずれか一方

Si(OR'). (3)

(R'は、1価の有機基を示し、具体例は前記一般式 (1) と同じである) ②上記―般式(3) で表される化 ン、ビス(ヘキサフェノキシシリル)エタン、ビス(ジ 50 合物および下記一般式(4)で表される化合物からなる

シラン化合物の加水分解物およびその縮合物もしくはい ずれか一方

R1, Si (OR2) 4-1 (4)

が好ましい。

(R¹およびR¹は、同一でも異なっていても良く、それ ぞれ1価の有機基を示し、具体例は一般式(1)と同じ であり、nは1~3の整数を示す。)

上記②の場合一般式(4)で表される化合物(完全加水 分解縮合物換算)は一般式(3)で表される化合物(完 全加水分解縮合物換算)100重量部に対して0.5~ 30重量部、より好ましくは(B)成分の含有量が0. 5~25重量部である。

【0011】化合物(1)を加水分解、部分縮合させる 際に、R¹O-、R¹O-またはR¹O-で表される基1 モル当たり、0.25~3モルの水を用いることが好ま しく、0.3~2.5モルの水を加えることが特に好ま しい。添加する水の量が0.3~2.5モルの範囲内の 値であれば、塗膜の均一性が低下する恐れが無く、ま た、レジスト下層膜用組成物の保存安定性が低下する恐 れが少ないためである。具体的には化合物(1)を溶解 させた有機溶剤中に水を断続的あるいは連続的に添加す る。この際触媒は有機溶剤中に予め添加しておいても良 いし、水添加時に水中に溶解あるいは分散させておいて も良い。この際の反応温度としては、通常0~100 ℃、好ましくは15~80℃である。これらの処理を施 した溶液に(B)成分を添加することにより、本発明の レジスト下層膜用組成物が得られる。また、化合物 (1)を2種以上使用する場合には、(a)2種以上の化 合物(1)を混合後に加水分解、縮合してもよいし、 (b)2種以上の化合物(1)をそれぞれ別個に加水分 解、縮合した後混合して使用してもよいが、特に(b)

【0012】また、化合物(1)を加水分解、部分縮合 させる際には、触媒を使用しても良い。との際に使用す る触媒としては、金属キレート化合物、有機酸、無機 酸、有機塩基、無機塩基を挙げることができる。金属キ レート化合物としては、例えばトリエトキシ・モノ(ア セチルアセトナート) チタン、トリーn-プロポキシ・ モノ (アセチルアセトナート) チタン、トリーi-プロ ポキシ・モノ (アセチルアセトナート) チタン、トリー n-プトキシ・モノ (アセチルアセトナート) チタン、 トリーsec‐ブトキシ・モノ (アセチルアセトナー ト) チタン、トリー t ープトキシ・モノ (アセチルアセ トナート) チタン、ジエトキシ・ビス (アセチルアセト ナート) チタン、ジーn-プロポキシ・ピス (アセチル アセトナート) チタン、ジー i - プロポキシ・ピス (ア セチルアセトナート) チタン、ジーn-プトキシ・ビス (アセチルアセトナート) チタン、ジーsec-ブトキ シ・ビス (アセチルアセトナート) チタン、ジー t - ブ トキシ・ビス (アセチルアセトナート) チタン、モノエ

-n-プロポキシ・トリス(アセチルアセトナート)チ タン、モノーi-プロポキシ・トリス(アセチルアセト ナート) チタン、モノーn-プトキシ・トリス (アセチ ルアセトナート) チタン、モノーSec‐ブトキシ・ト リス (アセチルアセトナート) チタン、モノー t ープト キシ・トリス (アセチルアセトナート) チタン、テトラ キス (アセチルアセトナート) チタン、トリエトキシ・ モノ (エチルアセトアセテート) チタン、トリーnープ ロポキシ・モノ (エチルアセトアセテート) チタン、ト リーi-プロポキシ・モノ(エチルアセトアセテート) チタン、トリーn-ブトキシ・モノ (エチルアセトアセ テート) チタン、トリーSec‐ブトキシ・モノ (エチ ルアセトアセテート) チタン、トリー t - ブトキシ・モ ノ (エチルアセトアセテート) チタン、ジエトキシ・ビ ス(エチルアセトアセテート)チタン、ジーnープロボ キシ・ビス (エチルアセトアセテート) チタン、ジー i -プロポキシ・ビス (エチルアセトアセテート) チタ ン、ジー n - プトキシ・ビス (エチルアセトアセテー ト) チタン、ジ-sec-ブトキシ・ビス (エチルアセ トアセテート) チタン、ジーt-ブトキシ・ピス (エチ ルアセトアセテート) チタン、モノエトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) チタン、モノーn-プロポ キシ・トリス (エチルアセトアセテート) チタン、モノ - i - プロポキシ・トリス (エチルアセトアセテート) チタン、モノーn-プトキシ・トリス (エチルアセトア セテート) チタン、モノーSec‐ブトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) チタン、モノー t - ブトキ シ・トリス (エチルアセトアセテート) チタン、テトラ キス (エチルアセトアセテート) チタン、モノ (アセチ 30 ルアセトナート)トリス(エチルアセトアセテート)チ タン、ビス(アセチルアセトナート)ピス(エチルアセ トアセテート) チタン、トリス (アセチルアセトナー ト) モノ (エチルアセトアセテート) チタン、等のチタ ンキレート化合物:トリエトキシ・モノ(アセチルアセ トナート) ジルコニウム、トリーn-プロポキシ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコニウム、トリーi-プ ロボキシ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコニウ ム、トリーn-ブトキシ・モノ(アセチルアセトナー ト) ジルコニウム、トリーsec‐プトキシ・モノ (ア セチルアセトナート) ジルコニウム、トリー t - ブトキ シ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコニウム、ジェ トキシ・ビス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、 ジーn-プロポキシ・ビス(アセチルアセトナート)ジ ルコニウム、ジーi-プロポキシ・ピス (アセチルアセ トナート) ジルコニウム、ジーn-ブトキシ・ビス(ア セチルアセトナート) ジルコニウム、ジーsec‐ブト キシ・ビス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、ジ - t - ブトキシ・ビス (アセチルアセトナート) ジルコ ニウム、モノエトキシ・トリス(アセチルアセトナー トキシ・トリス (アセチルアセトナート) チタン、モノ 50 ト) ジルコニウム、モノーn-プロボキシ・トリス (ア

セチルアセトナート) ジルコニウム、モノー i - プロポ キシ・トリス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、 モノーn-プトキシ・トリス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、モノーsec-ブトキシ・トリス (アセ チルアセトナート) ジルコニウム、モノー t - ブトキシ ・トリス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、テト ラキス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、トリエ トキシ・モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウ ム、トリーn-プロポキシ・モノ(エチルアセトアセテ ート) ジルコニウム、トリーi - プロポキシ・モノ (エ 10 等を挙げることができる。無機塩基としては、例えばア チルアセトアセテート) ジルコニウム、トリーn-ブト キシ・モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、 トリーsec-プトキシ・モノ(エチルアセトアセテー ト) ジルコニウム、トリー t - ブトキシ・モノ (エチル アセトアセテート) ジルコニウム、ジエトキシ・ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、ジ-n-プ ロポキシ・ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウ ム、ジ-i-プロポキシ・ビス (エチルアセトアセテー ト) ジルコニウム、ジ-n-ブトキシ・ビス (エチルア セトアセテート) ジルコニウム、ジーsec‐ブトキシ 20 ・ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、ジー t-ブトキシ・ビス (エチルアセトアセテート) ジルコ ニウム、モノエトキシ・トリス (エチルアセトアセテー ト) ジルコニウム、モノ-n-プロポキシ・トリス (エ チルアセトアセテート) ジルコニウム、モノーi-プロ ボキシ・トリス (エチルアセトアセテート) ジルコニウ ム、モノーn-ブトキシ・トリス (エチルアセトアセテ ート) ジルコニウム、モノーsecーブトキシ・トリス・ (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、モノーt-プトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) ジルコニ ウム、テトラキス (エチルアセトアセテート) ジルコニ ウム、モノ (アセチルアセトナート) トリス (エチルア セトアセテート) ジルコニウム、ビス (アセチルアセト ナート) ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウ ム、トリス(アセチルアセトナート)モノ(エチルアセ トアセテート) ジルコニウム、等のジルコニウムキレー ト化合物; トリス (アセチルアセトナート) アルミニウ ム、トリス (エチルアセトアセテート) アルミニウム等 のアルミニウムキレート化合物;などを挙げることがで きる。有機酸としては、例えば酢酸、プロピオン酸、ブ タン酸、ペンタン酸、ヘキサン酸、ヘプタン酸、オクタ ン酸、ノナン酸、デカン酸、シュウ酸、マレイン酸、メ チルマロン酸、アジピン酸、セバシン酸、没食子酸、酪 酸、メリット酸、アラキドン酸、ミキミ酸、2-エチル ヘキサン酸、オレイン酸、ステアリン酸、リノール酸、 リノレイン酸、サリチル酸、安息香酸、p-アミノ安息 香酸、p-トルエンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、 モノクロロ酢酸、ジクロロ酢酸、トリクロロ酢酸、トリ フルオロ酢酸、ギ酸、マロン酸、スルホン酸、フタル

る。無機酸としては、例えば塩酸、硝酸、硫酸、フッ 酸、リン酸等を挙げることができる。有機塩基として は、例えばピリジン、ピロール、ピペラジン、ピロリジ ン、ピペリジン、ピコリン、トリメチルアミン、トリエ チルアミン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミ ン、ジメチルモノエタノールアミン、モノメチルジエタ ノールアミン、トリエタノールアミン、ジアザビシクロ オクラン、ジアザビシクロノナン、ジアザビシクロウン デセン、テトラメチルアンモニウムハイドロオキサイド ンモニア、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化 バリウム、水酸化カルシウム等を挙げることができる。 これら触媒の内、金属キレート化合物、有機酸、無機酸 が好ましく、より好ましくはチタンキレート化合物、有 機酸を挙げることができる。これらは1種あるいは2種 以上を同時に使用しても良い。

【0013】上記触媒の使用量は(A)成分(完全加水 分解縮合物換算)のそれぞれ100重量部に対して、通 常、0.001~10重量部、好ましくは0.01~1 0重量部の範囲である。

【0014】(B)成分·

本発明において、酸発生剤としては、潜在性熱酸発生 剤、潜在性光酸発生剤を挙げることができる。本発明で 用いられる潜在性熱酸発生剤は、通常50~450℃、 好ましくは200~350℃に加熱することにより酸を 発生する化合物であり、スルホニウム塩、ベンゾチアゾ リウム塩、アンモニウム塩、ホスホニウム塩などのオニ ウム塩が用いられる。

【0015】上記スルホニウム塩の具体例としては、4 -アセトフェニルジメチルスルホニウム ヘキサフルオ ロアンチモネート、4-アセトキシフェニルジメチルス ルホニウム ヘキサフルオロアルセネート、ジメチルー 4-(ベンジルオキシカルボニルオキシ)フェニルスル ホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、ジメチルー 4-(ベンゾイルオキシ)フェニルスルホニウム ヘキ サフルオロアンチモネート、ジメチル-4-(ベンゾイ ルオキシ) フェニルスルホニウム ヘキサフルオロアル セネート、ジメチルー3-クロロー4-アセトキシフェ ニルスルホニウム ヘキサフルオロアンチモネートなど のアルキルスルホニウム塩;ベンジル-4-ヒドロキシ フェニルメチルスルホニウム ヘキサフルオロアンチモ ネート、ベンジルー4ーヒドロキシフェニルメチルスル ホニウム ヘキサフルオロホスフェート、4-アセトキ シフェニルベンジルメチルスルホニウム ヘキサフルオ ロアンチモネート、ベンジルー4ーメトキシフェニルメ チルスルホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、ベ ンジルー2-メチルー4-ヒドロキシフェニルメチルス ルホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、ベンジル -3-クロロ-4-ヒドロキシフェニルメチルスルホニ 酸、フマル酸、クエン酸、酒石酸等を挙げることができ 50 ウム ヘキサフルオロアルセネート、4-メトキシベン

ジル-4-ヒドロキシフェニルメチルスルホニウム へ キサフルオロホスフェート、ベンゾイントシレート、2 ~ニトロベンジルトシレート、などのベンジルスルホニ ウム塩;

【0016】ジベンジル-4-ヒドロキシフェニルスル ホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、ジベンジル -4-ヒドロキシフェニルスルホニウム ヘキサフルオ ロホスフェート、4-アセトキシフェニルジベンジルス ルホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、ジベンジ ルー4-メトキシフェニルスルホニウム ヘキサフルオ 10 ロアンチモネート、ジベンジル-3-クロロ-4-ヒド ロキシフェニルスルホニウム ヘキサフルオロアルセネ ート、ジベンジルー3-メチルー4-ヒドロキシー5tert‐ブチルフェニルスルホニウム ヘキサフルオ ロアンチモネート、ベンジルー4ーメトキシベンジルー 4-ヒドロキシフェニルスルホニウム ヘキサフルオロ ホスフェートなどのジベンジルスルホニウム塩: p-ク ロロベンジルー4ーヒドロキシフェニルメチルスルホニ ウム ヘキサフルオロアンチモネート、p-ニトロベン ジルー4-ヒドロキシフェニルメチルスルホニウム へ キサフルオロアンチモネート、p-クロロベンジル-4 ーヒドロキシフェニルメチルスルホニウム ヘキサフル オロホスフェート、p-ニトロベンジル-3-メチルー 4-ヒドロキシフェニルメチルスルホニウム ヘキサフ ルオロアンチモネート、3,5-ジクロロベンジル-4 -ヒドロキシフェニルメチルスルホニウム ヘキサフル オロアンチモネート、0-クロロベンジル-3-クロロ -4-ヒドロキシフェニルメチルスルホニウム ヘキサ フルオロアンチモネートなどの置換ベンジルスルホニウ ム塩;

【0017】上記ベンゾチアゾニウム塩の具体例として は3-ベンジルベンゾチアゾリウムヘキサフルオロアン チモネート、3-ベンジルベンゾチアゾリウム ヘキサ フルオロホスフェート、3 -ベンジルベンゾチアゾリウ ム テトラフルオロボレート、3 - (p-メトキシベン ジル) ベンゾチアゾリウム ヘキサフルオロアンチモネ ート、3-ベンジル-2-メチルチオベンゾチアゾリウ ム ヘキサフルオロアンチモネート、3-ベンジル-5 -クロロベンゾチアゾリウム ヘキサフルオロアンチモ ネートなどのベンジルベンゾチアゾリウム塩が挙げられ 40 る。さらに、上記以外の熱酸発生剤として、2、4、 4,6-テトラプロモシクロヘキサジエノンを例示でき

【0018】 これらのうち、4-アセトキシフェニルジ メチルスルホニウム ヘキサフルオロアルセネート、ベ ンジルー4-ヒドロキシフェニルメチルスルホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、4-アセトキシフェニ ルベンジルメチルスルホニウム ヘキサフルオロアンチ モネート、ジベンジル-4-ヒドロキシフェニルスルホ

シフェニルベンジルスルホニウム ヘキサフルオロアン チモネート、3 - ベンジルベンゾチアゾリウムヘキサフ ルオロアンチモネートなどが好ましく用いられる。これ らの市販品としては、サンエイド SI-L85、同S I-L110、同SI-L145、同SI-L150、 同SI-L160 (三新化学工業(株)製)などが挙げ られる。これらの化合物は、単独であるいは2種以上組 み合わせて用いることができる。

【0019】本発明で用いられる潜在性光酸発生剤は、 通常1~100mJ、好ましくは10~50mJの紫外 光照射により酸を発生する化合物であり、光酸発生剤と しては、例えばジフェニルヨードニウムトリフルオロメ タンスルホネート、ジフェニルヨードニウムピレンスル ホネート、ジフェニルヨードニウムドデシルベンゼンス ルホネート、ジフェニルヨードニウムノナフルオロn-ブタンスルホネート、ビス(4 — t – ブチルフェニル) ヨードニウムトリフルオロメタンスルホネート、ビス (4-t-ブチルフェニル) ヨードニウムドデシルベン ゼンスルホネート、ビス (4-t-ブチルフェニル) ヨ ードニウムナフタレンスルホネート、ビス (4-t-ブ チルフェニル) ヨードニウムヘキサフルオロアンチモネ ート、ビス (4-t-プチルフェニル) ヨードニウムノ ナフルオロn-プタンスルホネート、トリフェニルスル ホニウムトリフルオロメタンスルホネート、トリフェニ ルスルホニウムヘキサフルオロアンチモネート、トリフ ェニルスルホニウムナフタレンスルホネート、トリフェ ニルスルホニウムノナフルオロn-ブタンスルホネー ト、(ヒドロキシフェニル)ベンゼンメチルスルホニウ ムトルエンスルホネート、シクロヘキシルメチル (2-オキソシクロヘキシル) スルホニウムトリフルオロメタ ンスルホネート、ジシクロヘキシル(2-オキソシクロ ヘキシル) スルホニウムトリフルオロメタンスルホネー ト、ジメチル(2-オキソシクロヘキシル)スルホニウ ムトリフルオロメタンスルホネート、ジフェニルヨード ニウムヘキサフルオロアンチモネート、トリフェニルス ルホニウムカンファースルホネート、(4-ヒドロキシ フェニル) ベンジルメチルスルホニウムトルエンスルホ ネート、1-ナフチルジメチルスルホニウムトリフルオ ロメタンスルホネート、1-ナフチルジエチルスルホニ ウムトリフルオロメタンスルホネート、4-シアノー1 ーナフチルジメチルスルホニウムトリフルオロメタンス ルホネート、4 - ニトロー1 - ナフチルジメチルスルホ ニウムトリフルオロメタンスルホネート、4-メチル-1-ナフチルジメチルスルホニウムトリフルオロメタン スルホネート、4-シアノ-1-ナフチル-ジエチルス ルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、4-ニト ロー1ーナフチルジエチルスルホニウムトリフルオロメ タンスルホネート、4-メチル-1-ナフチルジエチル スルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、4-ヒ ニウム ヘキサフルオロアンチモネート、4-アセトキ 50 ドロキシー1-ナフチルジメチルスルホニウムトリフル

オロメタンスルホネート、4-ヒドロキシ-1-ナフチ ルテトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンスル ホネート、4-メトキシ-1-ナフチルテトラヒドロチ オフェニウムトリフルオロメタンスルホネート、4-エ トキシー1ーナフチルテトラヒドロチオフェニウムトリ フルオロメタンスルホネート、4-メトキシメトキシー 1-ナフチルテトラヒドロチオフェニウムトリフルオロ メタンスルホネート、4-エトキシメトキシ-1-ナフ チルテトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンス ルホネート、4-(1-メトキシエトキシ)-1-ナフ チルテトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンス ルホネート、4-(2-メトキシエトキシ)-1.-ナフ チルテトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンス ルホネート、4-メトキシカルボニルオキシ-1-ナフ チルテトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンス ルホネート、4-エトキシカルブニルオキシー1-ナフ チルテトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメタンス ルホネート、4-n-プロポキシカルボニルオキシ-1 -ナフチルテトラヒドロチオフェニウムトリフルオロメ タンスルホネート、4-i-プロポキシカルボニルオキ シー1ーナフチルテトラヒドロチオフェニウムトリフル オロメタンスルホネート、4-n-プトキカルビニルオ キシー1-ナフチルテトラヒドロチオフェニウムトリフ ルオロメタンスルホネート、4-t-ブトキシカルボニ ルオキシー1ーナフチルテトラヒドロチオフェニウムト リフルオロメタンスルホネート、4-(2-テトラヒド ロフラニルオキシ) - 1 - ナフチルテトラヒドロチオフ ェニウムトリフルオロメタンスルホネート、4-(2-テトラヒドロピラニルオキシ) -1-ナフチルテトラヒ ドロチオフェニウムトリフルオロメタンスルホネート、 4-ベンジルオキシー1-ナフチルテトラヒドロチオフ ェニウムトリフルオロメタンスルホネート、1-(ナフ チルアセトメチル)テトラヒドロチオフェニウムトリフ ルオロメタンスルホネート等のオニウム塩系光酸発生剤 類:フェニル-ビス(トリクロロメチル)-s-トリアジ ン、メトキシフェニルービス(トリクロロメチル)-s ートリアジン、ナフチルーピス(トリクロロメチル)s-トリアジン等のハロゲン含有化合物系光酸発生剤 類:1,2-ナフトキノンジアジド-4-スルホニルク ロリド、1,2-ナフトキノンジアジド-5-スルホニ ルクロリド、2、3、4、4 '-テトラベンゾフェノン の1,2-ナフトキノンジアジド-4-スルホン酸エス テルまたは1.2-ナフトキノンジアジド-5-スルホ ン酸エステル等のジアゾケトン化合物系光酸発生剤類; 4-トリスフェナシルスルホン、メシチルフェナシルス ルホン、ビス(フェニルスルホニル)メタン等のスルホ ン酸化合物系光酸発生剤類;ベンゾイントシレート、ビ ロガロールのトリストリフルオロメタンスルホネート、 ニトロベンジル-9、10-ジェトキシアントラセン-2-スルホネート、トリフルオロメタンスルホニルピシ 50 オン、アセトニルアセトン、ジアセトンアルコール、ア

クロ[2, 2, 1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカル ボジイミド、N-ヒドロキシスクシンイミドトリフルオ ロメタンスルホネート、1,8-ナフタレンジカルボン 酸イミドトリフルオロメタンスルホネート等のスルホン 酸化合物系光酸発生剤類等が挙げられる。これらは一種 単独でも二種以上組合わせても使用することができる。 【0020】本発明のレジスト下層膜組成物は、(A) 成分および(B)成分を有機溶剤に溶解または分散して なる。本発明に使用する有機溶剤としては、例えばn-10 ペンタン、iーペンタン、nーヘキサン、iーヘキサ ン、n-ヘプタン、i-ヘプタン、2,2,4-トリメ チルペンタン、n-オクタン、i-オクタン、シクロへ キサン、メチルシクロヘキサン等の脂肪族炭化水素系溶 媒:ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、 、トリメチルベンゼン、メチルエチルベンゼン、nープロ ピルベンセン、i-プロピルベンセン、ジエチルベンゼ ン、i-ブチルベンゼン、トリエチルベンゼン、ジーi ~プロピルベンセン、n-アミルナフタレン、トリメチ ルベンゼン等の芳香族炭化水素系溶媒;メタノール、エ タノール、n-プロパノール、i-プロパノール、n-プタノール、i-ブタノール、sec-ブタノール、t ・ープタノール、nーペンタノール、iーペンタノール、 2-メチルプタノール、sec-ペンタノール、t-ペ ンタノール、3-メトキシブタノール、n-ヘキサノー ル、2-メチルペンタノール、sec-ヘキサノール、 2-エチルブタノール、sec-ヘプタノール、ヘプタ ノール-3、n-オクタノール、2-エチルヘキサノー ル、sec-オクタノール、n-ノニルアルコール、 2,6-ジメチルヘプタノール-4、n-デカノール、 sec-ウンデシルアルコール、トリメチルノニルアル コール、sec‐テトラデシルアルコール、sec‐ヘ プタデシルアルコール、フェノール、シクロヘキサノ**ー** ル、メチルシクロヘキサノール、3,3,5-トリメチ ルシクロヘキサノール、ベンジルアルコール、フェニル メチルカルビノール、ジアセトンアルコール、クレゾー ル等のモノアルコール系溶媒; エチレングリコール、 1,2-プロピレングリコール、1,3-ブチレングリ コール、ペンタンジオールー2,4、2-メチルペンタ ンジオールー2, 4、ヘキサンジオールー2, 5、ヘブ タンジオールー2、4、2-エチルヘキサンジオールー 1.3、ジエチレングリコール、ジプロピレングリコー ル、トリエチレングリコール、トリプロピレングリコー ル、グリゼリン等の多価アルコール系溶媒;アセトン、 メチルエチルケトン、メチルーnープロピルケトン、メ チル-n-ブチルケトン、ジエチルケトン、メチル-i ープチルケトン、メチルーnーペンチルケトン、エチル -n-ブチルケトン、メチル-n-ヘキシルケトン、ジ - i - ブチルケトン、トリメチルノナノン、シクロヘキ サノン、メチルシクロヘキサノン、2,4-ベンタンジ

セトフェノン、フェンチョン等のケトン系溶媒; エチル エーテル、i-プロピルエーテル、n-ブチルエーテ ル、n-ヘキシルエーテル、2-エチルヘキシルエーテ ル、エチレンオキシド、1,2-プロピレンオキシド、 ジオキソラン、4-メチルジオキソラン、ジオキサン、 ジメチルジオキサン、エチレングリコールモノメチルエ ーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチ レングリコールジェチルエーテル、エチレングリコール モノーn-プチルエーテル、エチレングリコールモノー n-ヘキシルエーテル、エチレングリコールモノフェニ 10 ルエーテル、エチレングリコールモノ-2-エチルブチ ルエーテル、エチレングリコールジプチルエーテル、ジ エチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレング リコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールジ エチルエーテル、ジエチレングリコールモノーnーブチ ルエーテル、ジエチレングリコールジーn-ブチルエー テル、ジエチレングリコールモノ-n-ヘキシルエーテ ル、エトキシトリグリコール、テトラエチレングリコー ルジーnープチルエーテル、プロピレングリコールモノ メチルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエー テル、プロピレングリコールモノプロピルエーテル、プ ロピレングリコールモノブチルエーテル、ジプロピレン グリコールモノメチルエーテル、ジプロピレングリコー ルモノエチルエーテル、トリプロピレングリコールモノ メチルエーテル、テトラヒドロフラン、2-メチルテト ラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;ジエチルカーボネ ート、酢酸メチル、酢酸エチル、ケーブチロラクトン、 γ -バレロラクトン、酢酸 n-プロピル、酢酸 i-プロ ピル、酢酸n-ブチル、酢酸i-ブチル、酢酸sec-ブチル、酢酸nーペンチル、酢酸secーペンチル、酢 30 酸3-メトキシブチル、酢酸メチルペンチル、酢酸2-エチルブチル、酢酸2-エチルヘキシル、酢酸ベンジ ル、酢酸シクロヘキシル、酢酸メチルシクロヘキシル、 酢酸n-ノニル、アセト酢酸メチル、アセト酢酸エチ ル、酢酸エチレングリコールモノメチルエーテル、酢酸 エチレングリコールモノエチルエーテル、酢酸ジエチレ ングリコールモノメチルエーテル、酢酸ジエチレングリ コールモノエチルエーテル、酢酸ジエチレングリコール モノーn-ブチルエーテル、酢酸プロピレングリコール モノメチルエーテル、酢酸プロピレングリコールモノエ 40 チルエーテル、酢酸プロピレングリコールモノブロビル エーテル、酢酸プロピレングリコールモノブチルエーテ ル、酢酸ジプロピレングリコールモノメチルエーテル、 酢酸ジプロピレングリコールモノエチルエーテル、ジ酢 酸グリコール、酢酸メトキシトリグリコール、プロピオ ン酸エチル、プロピオン酸n-ブチル、プロピオン酸i ーアミル、シュウ酸ジエチル、シュウ酸ジェn-ブチ ル、乳酸メチル、乳酸エチル、乳酸n-ブチル、乳酸n -アミル、マロン酸ジエチル、フタル酸ジメチル、フタ ル酸ジエチル等のエステル系溶媒:N-メチルホルムア

ミド、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージエチルホルムアミド、アセトアミド、Nーメチルアセトアミド、Nーメチルプロピオンアミド、Nーメチルピロリドン等の含窒素系溶媒:硫化ジメチル、硫化ジエチル、チオフェン、テトラヒドロチオフェン、ジメチルスルホキシド、スルホラン、1、3ープロパンスルトン等の含硫黄系溶媒等を挙げることができる。これらは1種あるいは2種以上を混合して使用することができる。

【0021】本発明のレジスト下層膜用組成物は、上記の有機溶剤を含有するが、化合物(1)を加水分解および/または部分縮合する際に同様な溶剤を使用することができる。

【0022】また、レジスト下層膜用組成物を構成するにあたり、組成物中のアルコールの含量が、20重量%以下、特に5重量%以下であることが好ましい。アルコールは、上記化合物(1)の加水分解および縮合の際に生じる場合があり、その含量が20重量%以下、好ましくは5重量%以下になるように蒸留等により除去する事が好ましい。

【0023】本発明のレジスト下層膜用組成物中における(B)成分の使用割合は、(A)成分(完全加水分解縮合物換算)100重量部に対して、1~30重量部、より好ましくは1~10重量部である。(B)成分の含有量が1重量部未満であるとレジスト据引きが増大し、(B)成分の含有量が30重量部を越えるとレジストバターンのアンダーカットが増大する。

【0024】本発明のレジスト下層膜用組成物はさらに 下記のような成分を添加しても良い。

) β-ジケトン

β-ジケトンとしては、アセチルアセトン、2,4-ヘキサンジオン、2,4-ヘブタンジオン、3,5-オクタタンジオン、2,4-ノナンジオン、3,5-ノナンジオン、2,4-ノナンジオン、3,5-ノナンジオン、5-メチル-2,4-ヘキサンジオン、2,2,6,6-テトラメチル-3,5-ヘブタンジオン、1,1,5,5,5-ヘキサフルオロ-2,4-ヘブタンジオン等の1種または2種以上である。本発明において、膜形成用組成物中のβ-ジケトン含有量は、全溶剤の1~50重量%、好ましくは3~30重量%とすることが好ましい。とのような範囲でβ-ジケトンを添加すれば、一定の保存安定性が得られるとともに、膜形成用組成物の塗膜均一性等の特性が低下するおそれが少ない。

【0025】その他

本発明で得られた膜形成用組成物には、さらにコロイド 状シリカ、コロイド状アルミナ、有機ポリマー、界面活 性剤などの成分を添加してもよい。コロイド状シリカと は、例えば高純度の無水ケイ酸を前記親水性有機溶媒に 分散した分散液であり、通常、平均粒径が5~30m

μ、好ましくは10~20mμ、固形分濃度が10~4 0重量%程度のものである。このような、コロイド状シ リカとしては、例えば日産化学工業(株)製、メタノー ルシリカゾルおよびイソプロパノールシリカゾル;触媒 化成工業(株)製、オスカルなどが挙げられる。コロイ ド状アルミナとしては、日産化学工業(株)製のアルミ ナゾル520、同100、同200;川研ファインケミ カル (株) 製のアルミナクリアーゾル、アルミナゾル1 0、同132などが挙げられる。有機ポリマーとして は、例えばポリアルキレンオキサイド構造を有する化合 10 物、糖鎖構造を有する化合物、ビニルアミド系重合体、 (メタ) アクリレート化合物、芳香族ビニル化合物、デ ンドリマー、ポリイミド、ポリアミック酸、ポリアリー レン、ポリアミド、ポリキノキサリン、ポリオキサジア ゾール、フッ素系重合体等を挙げることができる。界面 活性剤としては、例えばノニオン系界面活性剤、アニオ ン系界面活性剤、カチオン系界面活性剤、両性界面活性 剤などが挙げられ、さらには、シリコーン系界面活性 剤、ポリアルキレンオキシド系界面活性剤、含フッ素界 面活性剤等を挙げることができる。

[0026]

【発明の実施の形態】以下、との発明の実施の形態を、 実施例に基づいて説明する。但し、以下の記載は、本発明の態様例を概括的に示すものであり、特に理由なく、 かかる記載により本発明は限定されるものではない。 【0027】なお以下に示す方法でしてスト下層時間知

【0027】なお以下に示す方法でレジスト下層膜用組成物の評価を行った。

<u>(レジストの密着性評価)</u>シリコンウェハー上に反射防止膜(JSR製NFC B007)を塗布し、190℃のホットブレート上で1分間乾燥させた。次いで、レジ 30スト下層膜を塗布した。さらに、レジスト下層膜上にレジスト(JSR製PFR3650)を塗布し、100℃で1分間乾燥させた。0.5μmのライン・アンド・スペースパターンを有する石英製マスクを通して15秒間i線照射した。2.38%テトラメチルアンモニウムハイドロオキサイド水溶液で1分間現像した後の基板で、レジストパターンをSEMで観察し、レジストパターンの現像剥離が生じていない場合を「剥離なし」と判断した。

【0028】 (レジストパターンの再現性評価) シリコンウェハー上に反射防止膜(JSR製NFC B007)を塗布し、190℃のホットプレート上で1分間乾燥させた。次いで、レジスト下層膜を塗布した。さらに、レジスト下層膜上にレジスト(JSR製PFR3650)を塗布し、100℃で1分間乾燥させた。0.5μmのライン・アンド・スペースパターンを有する石英製マスクを通して15秒間i線照射した。2.38%テトラメチルアンモニウムハイドロオキサイド水溶液で1分間現像した後の基板で、レジストパターンをSEMで観察し、露米部にレジストの現像残りが生じず、転形を

再現できている場合を「良好」と判断した。 【0029】 <u>(耐アルカリ性評価)</u> レジスト下層膜を 2.38%テトラメチルアンモニウムハイドロオキサイ

ド水溶液に1分間浸漬し前後での塗膜膜厚の変化が1nm以下の場合、「良好」と判断した。

(酸素アッシング耐性) レジスト下層膜をバレル型酸素 プラズマ灰化装置 (ヤマト科学製PR-501A)を用いて、200Wで15秒間○2処理し前後で膜厚の変化 が3nm以下の場合、「良好」と判断した。

【0030】実施例1

(1) テトラメトキシシラン106.4gをプロビレングリコールモノプロビルエーテル298gに溶解させた後、スリーワンモーターで攪拌させ、溶液温度を60℃に安定させた。次にマレイン酸2.1gを溶解させたイオン交換水50gを1時間かけて溶液に添加した。その後、60℃で4時間反応させた後、反応液を室温まで冷却した。50℃で反応液からメタノールを含む溶液を90gエバボレーションで除去したのち、プロビレングリコールモノプロビルエーテル643gを加えて溶液

20 (A)を得た。

(2)溶液(A) に、(B) 成分として、ビス(4-t-ブチルフェニル) ヨードニウムカンファースルホネート5gを加えてレジスト下層膜用組成物を得た。得られたレジスト下層膜用組成物を 0.2μ m孔径のテフロン製フィルターで濾過した。

(3) スピンコート法でシリコンウェハー上に反射防止膜(JSR性NFC B007)を塗布し、190℃のホットプレート上で1分間乾燥させた後、上記(1)で得られた組成物をスピンコート方で塗布し、200℃のホットプレートで2分間乾燥を行いレジスト下層膜を形成した。得られたレジスト下層膜の膜厚を光学式膜厚計で測定したところ70nmであった。

(4)評価結果

レジストの密着性: 剥離なし

レジストパターンの再現性: 良好

耐アルカリ性:良好(膜厚変化O. 1 nm)

酸素アッシング耐性:良好(膜厚変化2.5 m)

【0031】(合成例1)テトラメトキシシラン107.7gをプロピレングリコールモノプロピルエーテル359gに溶解させた後、スリーワンモーターで攪拌させ、溶液温度を60℃に安定させた。次にマレイン酸2.5gを溶解させたイオン交換水42gを1時間かけて溶液に添加した。その後、60℃で4時間反応させた後、反応液を室温まで冷却した。との反応液にプロピレングリコールモノプロピルエーテル136g添加し、50℃で反応液からメタノールを含む溶液を136gエバボレーションで除去し、反応液(A-1)を得た。

トラメチルアンモニウムハイドロオキサイド水溶液で1 (合成例2)合成例1において、テトラメトキシシラン 分間現像した後の基板で、レジストパターンをSEMで の代わりにメチルトリメトキシシラン96.4gを使用 観察し、露光部にレジストの現像残りが生じず、矩形を 50 した以外は合成例1と同様にして、反応液(B-1)を

得た。

(合成例3)合成例2において、マレイン酸の代わりに イソプロポキシチタンテトラエチルアセチルアセテート 0. 4gを使用し、予めメチルトリメトキシシランと混 合しておいた以外は合成例1と同様にして、反応液(B: -2)を得た。

[0032] 実施例2

(1) 合成例1で得られた反応液(A-1)95g、合 成例2で得られた反応液(B-1)5gおよびトリフェ ニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート0. 3gを混合し十分攪拌を行った。得られた溶液を0.2 μπ孔径のテフロン製フィルターで濾過を行い、スピン コート法でシリコンウェハー上に塗布し、350℃のホ ットプレートで2分間乾燥を行った。塗膜の膜厚を光学 式膜厚計で測定したところ95 n mであった。

(2)評価結果

レジストの密着性: 剥離なし

レジストパターンの再現性: 良好

耐アルカリ性:良好(膜厚変化0.3 nm)

酸素アッシング耐性:良好(膜厚変化1.8 nm)

【0033】実施例3

(1) 合成例1で得られた反応液(A-1)95gと合 成例3で得られた反応液(B-2)を使用した以外は、 実施例2と同様にしてレジスト下層膜用組成物を調整 し、塗膜を作製した。塗膜の膜厚を光学式膜厚計で測定* *したところ70nmであった

(2)評価結果

レジストの密着性: 剥離なし

レジストパターンの再現性: 良好

耐アルカリ性:良好(膜厚変化0.5 nm)

酸素アッシング耐性:良好(膜厚変化1.6 nm)

【0034】比較例1

(1) 実施例1において溶液(A) にピス(4-t-ブ チルフェニル) ヨードニウムカンファースルホネートを 10 添加しなかった以外は実施例1と同様にしてレジスト下 層膜用組成物を調整し、塗膜を作製し評価を行った。塗 膜の膜厚を光学式膜厚計で測定したところ70nmであ 2tr

(2)評価結果

レジストの密着性:剥離あり

5/54

HO1L 21/30

レジストパターンの再現性: 不良(レジストの裾残り

あり)

耐アルカリ性:良好(膜厚変化O. 1 nm) 酸素アッシング耐性:良好(膜厚変化2.5 nm)

20 [0035]

【発明の効果】本発明のレジスト下層膜用組成物は、レ ジストパターンの再現性に優れ、レジストとの密着性に 優れ、レジストを露光した後に使用する現像液に対する 耐性に優れ、かつレジストの酸素アッシング時の膜減り の少ない。

フロントページの続き

(51) Int .Cl .7

識別記号

G03F 7/075 5 1 1

HOIL 21/027

FΙ C 0 8 K

573

(72)発明者 西川 通則

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ

エスアール株式会社内

(72)発明者 大田 芳久

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ

エスアール株式会社内

(72)発明者 勇元 喜次

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ

エスアール株式会社内

Fターム(参考) 2H025 AA00 AA03 AA04 AA08 AA14

AB16 AC01 AD01 BE00 BE07

テーマコート' (参考)

DA35

4J002 CP021 CP031 CP051 CP081

CP091 CP141 EB106 EN136

EU186 EV216 EV236 EV296

EV326 EW176 FD206 GP03

HA05 HA08

5F046 HA01